



Carrera de Especialización en Seguridad Alimentaria

Plan de trabajo final integrador

Alumno:

Juan Pablo Colonna

Título del trabajo:

“Propuesta de modificación al Cap. 18 de la Resolución SENASA 594/2015” Registro de ESTABLECIMIENTOS ELABORADORES PARA AUTOCONSUMO”

Directora:

Med. Vet. MSc. Karina Edith Pellicer – Profesora Adjunta, Cátedra de Tecnología y Sanidad de los Alimentos. Facultad de Ciencias Veterinarias, UNLP.

Índice

Resumen	3
Fundamento del trabajo	3
Introducción	4
Objetivos	7
Materiales y Métodos	8
Resultados y Discusión	8
ANEXO CAPITULO IX – Resolución SENASA 341/2003	24
APA 18.2 – Resolución SENASA 594/2015	26
Conclusiones	29
Bibliografía	30

Resumen

Debido a la estrecha relación que existe entre la Salud Pública, la sanidad animal y la protección de los animales, la OIE (Organización Internacional de Sanidad Animal) se ha convertido a petición de sus Países Miembros, en la organización internacional guía en materia de protección de los animales. La intención de este proyecto consiste en establecer un sistema de control que garantice que nuestro país mantenga el estatus sanitario otorgado por esta organización. El presente trabajo se enfocará en realizar un análisis minucioso de las normativas sanitarias referidas al registro de aquellos ESTABLECIMIENTOS ELABORADORES PARA AUTOCONSUMO. La Resolución SENASA 341/2003, la cual registraba a los productores elaboradores de alimento para autoconsumo en las oficinas locales y la Norma Técnica de Alimentos para Animales de la REPÚBLICA ARGENTINA, Resolución SENASA 594/2015. La actual norma no contempla un registro para aquellos elaboradores de este tipo de alimento para autoconsumo es por ello que a través del presente trabajo se lleva adelante una propuesta basada en el registro de este tipo de productores, a fin de poder tener un control sobre ellos, trabajando de manera mancomunada con las oficinas locales. Esta manera de trabajo se abordada con el fin de poder abarcar una cobertura territorial absoluta, debido a la distribución espacial de las oficinas locales en cada municipio y teniendo así representación en todo el territorio nacional para poder minimizar los riesgos sanitarios y evitar de éste modo su impacto tanto a nivel social, en términos de salud pública como así también a nivel económico a través del estatus sanitario otorgado por la OIE.

Fundamento de elección del trabajo:

La elección del tema a desarrollar surge en base a la necesidad de incorporar una modificación a la normativa vigente, que encuadre aquellos establecimientos elaboradores de alimentos para animales que quedaron excluidos.

Si bien la Resolución SENASA 594, aprobada el 26 de noviembre del 2015, regula y encuadra a todos aquellos establecimientos elaboradores de productos y subproductos destinados a la alimentación animal, establece en su capítulo 18.2 la incorporación de aquellos ELABORADORES DE AUTOCONSUMO, no especificando en éste los controles, tipo de registro, seguimientos que deberían aplicarse por parte de las temáticas del organismo.

Introducción:

La Encefalopatía Espongiforme bovina (EEB) es una de las zoonosis incluida en el grupo de la encefalopatías espongiformes transmisibles (EET) y fue diagnosticada por primera vez en bovinos del Reino Unido en 1986, con características epidémicas debido a una tasa de casos confirmados del 1% del ganado expuesto (6,7,8,9). Ésta enfermedad, conocida como “mal de la vaca loca”, es una de las enfermedades más importantes desde el punto de vista de la salud pública en relación con la calidad agroalimentaria, constituyendo su control un requisito indispensable para el comercio internacional de productos y subproductos de origen bovino.

La EEB es una enfermedad neurológica degenerativa crónica y no febril que afecta al sistema nervioso central del ganado. Posee un prolongado período de incubación (meses o años, previo al inicio de los signos clínicos) por ende es una enfermedad de evolución lenta y progresiva.

Por lo general los signos clínicos suelen manifestarse a los cuatro o cinco años en animales ya adultos y dentro de estos podríamos mencionar:

- Hipersensibilidad al sonido y al tacto.
- Posición anormal, descoordinación y dificultad para levantarse.
- Pérdida de peso.
- Comportamiento nervioso y agresivo.

Si bien es una enfermedad que no posee cura se pueden tomar medidas de prevención y de control para evitarla a través de la vigilancia, eliminando los materiales específicos de riesgo (MER: tejido cerebral espinal) durante el sacrificio y procesamiento de animales, prohibición de la inclusión de tejidos (MER) en los piensos animales a fin de suprimir de la cadena alimentaria el material potencialmente contaminado.

La EEB no sólo se ha constituido en una enfermedad de altísimo impacto social y político por los riesgos que representa para la sanidad animal y para la salud pública, sino que también ha tenido un significativo impacto económico para los países afectados, especialmente en el comercio internacional de animales y sus productos derivados.

La OIE (Organización Mundial de Sanidad Animal) es la organización intergubernamental encargada de combatir las enfermedades de los animales a nivel mundial, mejorando así la sanidad animal. Fue creada mediante el acuerdo internacional firmado el 25 de enero de 1924 entre 28 países luego de la aparición repentina de la peste bovina en 1920 (10).

Tanto la OIE como la OMS (Organización Mundial de la Salud) han exhortado a los países a establecer las medidas sanitarias necesarias para prevenir que esta enfermedad ingrese a sus territorios, y a definir su situación en relación con las encefalopatías subagudas espongiformes transmisibles (ESET) a través de una evaluación de riesgos, y

del establecimiento de un sistema de vigilancia y seguimiento continuo (4), en función a lo manifestado en el “*Código Terrestre*”. El “*Código Terrestre*” de la OIE constituye un documento de referencia indispensable para las autoridades veterinarias, los servicios de importación y exportación, los epidemiólogos y todas las personas que ejercen actividades relacionadas con el comercio internacional.

Es doblemente valioso: por un lado, las medidas que contiene son el resultado de un amplio consenso de las autoridades veterinarias de los Países Miembros y, por otro lado, el Acuerdo sobre la Aplicación de Medidas Sanitarias y Fitosanitarias de la Organización Mundial del Comercio, que le confiere valor de norma internacional en materia de sanidad animal y zoonosis.

Las normas consignadas en el Código Sanitario para los Animales Terrestres (Código Terrestre) buscan mejorar la sanidad y el bienestar animal al igual que la salud pública veterinaria en todo el mundo debiendo las autoridades veterinarias de los países importadores y exportadores referirse a las medidas sanitarias que en él figuran durante las actividades (13).

El objetivo del “*Código Terrestre*” es garantizar la seguridad sanitaria del comercio internacional de los animales terrestres y sus productos a través de la medida sanitaria que las autoridades veterinarias del país importador y exportador apliquen para evitar la transmisión de agentes patógenos a los animales y personas y de barreras sanitarias injustificadas(11).

La determinación de que un país mantenga el estatus de los Países Miembros respecto de la encefalopatía espongiforme bovina se hace basándose en dicho código.

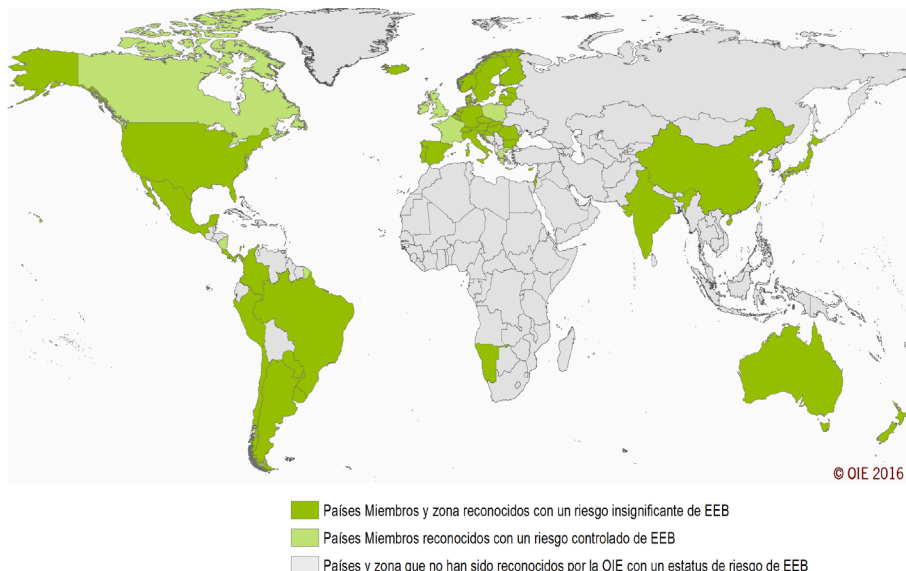
Las medidas sanitarias que figuran en el “*Código Terrestre*” (con carácter de normas directrices y recomendaciones) has sido aprobada oficialmente por el Comité Internacional de la OIE, que está integrado por todos los delegados de los países miembros de la organización

La Argentina se encuentra dentro del estatus clasificados en la categoría de países en que el **riesgo de encefalopatía espongiforme bovina es insignificante** (Resolución N° 20de la 84ª Sesión General de la Asamblea Mundial de mayo del 2016) (5).

Mapa del estatus oficial del riesgo de la EEB de los Países Miembros de la OIE

Última actualización mayo de 2016

[Haga click en la region para aproximar el mapa](#)



Estatus oficial del riesgo de EEB de los Países miembros de la OIE (12)

Los casos de Encefalopatías Espongiformes Bovinas (EEB) en el REINO UNIDO DE LA GRAN BRETAÑA (1986) y en otros países de la UNION EUROPEA, se asociaron al consumo de harinas de carne y hueso contaminadas con el agente de la enfermedad según las investigaciones epidemiológicas. En base a esto, SENASA (Servicio Nacional de Sanidad y Calidad Agroalimentaria) estableció en el año 2003 a través de una Resolución, la obligatoriedad de habilitar y registrara las personas físicas o jurídicas y/o establecimientos que elaboren, fraccionen, depositen, distribuyan, importen o exporten productos destinados a la alimentación animal (3).

A raíz de lo anteriormente mencionado, el 29 de diciembre del 2004 se implementó la Resolución 1389/2004 SAGPyA (Secretaría de Agricultura, Ganadería, Pesca Y Alimentos) en todo el territorio nacional, que en su artículo primero prohíbe el uso de proteínas de origen animal (harinas de carne y hueso, harinas de carne, harinas de hueso, harinas de sangre, plasma seco u otros productos derivados de la sangre, harinas de órganos, harinas de pezuñas, harinas de astas, los chicharrones desecados, harinas de desechos o harinas de vísceras de aves de corral u otros derivados y cualquier otro producto que las contenga), ya sea como único ingrediente o mezcladas con otros productos, para la administración con fines alimenticios o suplementarios a animales rumiantes quedando exentas de esta prohibición las proteínas lácteas, las harinas de pescado, harinas de huevo y harinas de plumas (2).

No obstante a ello la evaluación de la situación, las tendencias de salud pública del país y mundial fueron claves en el emprendimiento de modificar el marco normativo que legislaba y regulaba el estatus sanitario no solo por lo anteriormente mencionado sino

también para mantener la claridad y la capacidad institucional para el desarrollo del marco regulatorio con el fin de proteger la salud pública y su fiscalización

Es por ello que transcurrido el tiempo y con una norma que se encontraba desactualizada, desde la actual DHIPOVyP (Dirección de Higiene de Productos de Origen Vegetal y Piensos) instado por el propio sistema, se comenzó a trabajar sobre la Resolución SENASA 341/2003 para encontrar mejoras en cuanto a registros, responsabilidades y controles (5).

Esto dio origen a una nueva Resolución SENASA 594/2015 (1) basada en los pilares de la anterior. Tanto la Resolución 341/2003 (3) como la 594/2015 (1), establecen como obligatoria la habilitación y el registro en el SENASA de las personas físicas o jurídicas y/o establecimientos que elaboren, fraccionen, depositen, distribuyan, importen o exporten productos destinados a la alimentación animal.

Si bien el origen de esta nueva Resolución (1) trajo aparejado cambios para la mejora, tomando la incorporación de DT (Director Técnico) como responsable de los establecimientos y la obligatoriedad de implementar BPM (Buenas Prácticas de Manufacturas) en plazos determinados, en la cadena productiva tuvo una falencia para aquellos elaboradores de producto destinado a consumo animal (ESTABLECIMIENTOS ELABORADORES PARA AUTOCONSUMO) los cuales quedaron exentos de todo tipo de registro documental de control para el organismo.

De lo mencionado anteriormente, se desprende la necesidad de la regulación y el control por parte del estado a través del organismo competente a través de sus normas y las áreas involucradas determinando un actor responsable que regule la elaboración en los elaboradores para AUTOCONSUMO.

Objetivo:

El objetivo del presente trabajo consiste en la modificación de la norma sanitaria Argentina vigente (Resolución SENASA 594/2015) sobre aquellos establecimientos elaboradores de alimentos para animales, mediante una propuesta de ampliación del capítulo 18.2 de la resolución anteriormente mencionada. Dicha propuesta contempla a aquellos elaboradores de alimento para autoconsumo, incorporándolos a una verificación por medio de algunas de las áreas técnicas involucradas en el control de especies rumiantes ya sea a través de la Coordinación de Sanidad Animal como así también la Coordinación de Inocuidad y Calidad Agroalimentaria.

Materiales y Métodos:

En el presente trabajo se realizó un análisis de todo el marco normativo técnico-sanitario que regula a los establecimientos elaboradores de alimento para animales en el ámbito de la DHIPOVyP de SENASA.

El estudio constó de tres etapas:

Primera etapa: Se realizó la transcripción de las dos resoluciones principales que tienen incumbencia sobre establecimientos elaboradores de alimentos para animales, y desglose de los capítulos específicos aplicados a este tipo de elaboración y producción de alimentos en cada una de las normas precitadas haciendo énfasis en los capítulos IX - De los ESTABLECIMIENTOS ELABORADORES PARA AUTOCONSUMO y de los productos que no se comercializan de la Res. 341/2003 y 18.- Elaboradores Integradores y Elaboradores de Autoconsumo de la Res. 594/2015:

- Resolución 341/2003 SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA 24-jul-2003 **“Productos de la alimentación animal - Inscripción”**(3)

-Resolución 594/2015 SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA 26-nov-2015 **“Norma Técnica de Alimentos para Animales de la REPÚBLICA ARGENTINA”**(1)

Segunda etapa: Se realizó un análisis detallado de los capítulos específicos aplicados a este tipo de elaboración y producción de alimentos en cada una de las resoluciones, capítulos IX - De los ESTABLECIMIENTOS ELABORADORES PARA AUTOCONSUMO y de los productos que no se comercializan de la Res. 341/2003 y 18.- Elaboradores Integradores y Elaboradores de Autoconsumo de la Res. 594/2015.

Tercera etapa: Elaboración del proyecto de modificación del capítulo 18.2 de la Resolución SENASA 594/2015 con la incorporación de una propuesta para controlar a este tipo de establecimientos elaboradores de alimentos para animales en conjunto con la Coordinación de Sanidad Animal.

Resultados y Discusión:

Primera Etapa

Resolución SENASA 341/2003 -“Productos de la alimentación animal - Inscripción”

Establece como obligatoria la habilitación y el registro en el SENASA de las personas físicas o jurídicas y/o establecimientos que elaboren, fraccionen, depositen, distribuyan, importen o exporten productos destinados a la alimentación animal. Definiciones. Registro de los establecimientos y/o firmas. Solicitudes de habilitación y

registro. Documentación requerida. Instalaciones. Guía marco de procedimientos para la prevención de contaminación cruzada.

Art. 1° — Establecer como obligatoria la habilitación y el registro en el SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA, como único Organismo Oficial Competente en la materia en todo el Territorio Nacional, de las personas físicas o jurídicas y/o establecimientos que elaboren, fraccionen, depositen, distribuyan, importen o exporten productos destinados a la alimentación animal .

Art. 2° — Quedarán sujetos al cumplimiento de las condiciones higiénico-sanitarias y a los niveles de garantía establecidos en el Marco Regulatorio, que como Anexo forma parte integrante de la presente resolución, los establecimientos y/o firmas que obtengan su inscripción en cualquiera de los siguientes rubros: elaborador, fraccionador, distribuidor, importador y/o exportador de productos destinados a la alimentación animal, como asimismo los productos que éstos elaboren y/o comercialicen.

Art. 3° — El registro, habilitación y fiscalización de los establecimientos, personas físicas y/o jurídicas comprendidas en los alcances de la presente resolución, como así también la fiscalización de los productos que éstos elaboren, se efectuará a través de la Dirección Nacional de Fiscalización Agroalimentaria del SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA.

El registro de los productos comprendidos en los alcances de la presente resolución se efectuará a través de la Dirección de Agroquímicos, Productos Farmacológicos y Veterinarios de este Servicio Nacional.

Las Direcciones Nacional de Fiscalización Agroalimentaria y de Sanidad Animal y la Dirección de Agroquímicos, Productos Farmacológicos y Veterinarios quedan facultadas a dictar, adecuar y/o modificar los mecanismos y modalidades de aplicación del Marco Regulatorio a que se refiere el artículo 1° de la presente resolución a fin de asegurar su efectivo cumplimiento.

Art. 4° — El titular del certificado de uso y comercialización de el/los producto/os es el responsable de la calidad del mismo, garantizando que cumpla con lo oportunamente aprobado, aun cuando los mismos sean elaborados en un establecimiento de terceros.

Art. 5° — Otorgar un plazo de NOVENTA (90) días, a partir de la publicación en el Boletín Oficial de la presente resolución, para que las dependencias competentes del SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA adopten los recaudos necesarios para la implementación de lo establecido en la presente.

Art. 6° — Establecer que una vez cumplido el plazo fijado en el artículo precedente, la inscripción para la habilitación y registro de establecimientos, personas físicas o jurídicas que elaboren, fraccionen, distribuyan, importen o exporten productos destinados a la alimentación animal, podrá realizarse en la unidad funcional del

SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA (SENASA) más cercana al domicilio del interesado.

Art. 7° — Establécese un plazo de CIENTO OCHENTA (180) días, contados a partir de la publicación en el Boletín Oficial de la presente resolución, para que los establecimientos y/o personas físicas y/o jurídicas elaboradoras de productos destinados a la alimentación animal adopten obligatoriamente, los lineamientos contenidos en la Guía Marco para la prevención de contaminación cruzada en líneas únicas de procesos de elaboración, que forma parte del Capítulo III del Marco Regulatorio establecido en la presente.

Art. 8° — En caso de detectarse un posible incumplimiento a lo establecido en la presente resolución, que pudiera dar lugar a dudas o sospechas en su implementación, podrá considerarse la situación como de riesgo sanitario, previo evaluación técnica. En tales casos los funcionarios actuantes del SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA, con intervención de la Dirección de incumbencia en el tema, podrán disponer preventivamente y en forma inmediata: interdicciones, clausuras, inhabilitaciones, decomisos totales o parciales, así como cualquier otra medida que resulte aconsejable de acuerdo a las circunstancias de modo, tiempo y lugar, sin perjuicio de la iniciación y/o continuidad de las acciones administrativas que pudieran corresponder.

Art. 9° — Derogar las Resoluciones Nros. 1101 del 14 de octubre de 1993 y 1013 del 22 de septiembre de 1994 del ex SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD ANIMAL y las Resoluciones Nros. 482 del 29 de octubre de 2001, 273 del 11 de abril de 2002 y 215 del 25 de marzo de 2002 del SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA.

Art. 10. — Limitar los efectos de los incisos "Inscripción de Firmas" y "Otros trámites de Firmas" de la Guía de Trámites aprobada por la Resolución N° 354 del 20 de abril de 1999 del SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA.

Art. 11. — Encomendar a la Dirección Nacional de Fiscalización Agroalimentaria la elaboración de la propuesta respectiva a efectos de incorporar, en lo pertinente, al Reglamento aprobado por Decreto N° 4238 del 19 de julio de 1968, las previsiones contenidas en el Marco Regulatorio establecido por la presente resolución.

Art. 12. — La presente resolución entrará en vigencia a partir de su publicación en el Boletín Oficial.

Art. 13. — Comuníquese, publíquese, dése a la Dirección Nacional del Registro Oficial y archívese. — Bernardo G. Cané.

CAPITULO IX - DE LOS AUTOELABORADORES Y DE LOS PRODUCTOS QUE NO SE COMERCIALIZAN

1. Quedan incluidos de los alcances de la presente resolución aquellas personas que elaboran productos exclusivamente para la alimentación de los animales de su propiedad o los que se hallen bajo su responsabilidad en predios propios o sobre los que ejerzan el derecho de uso.
2. Esta situación puede comprender a un solo operador-propietario hasta una empresa integrada que fabrica mezclas para animales que son de su propiedad y/o están bajo su cuidado. Tales alimentos no podrán ser revendidos a terceros. Como ejemplo: alimentos balanceados, pelleteados, extrusados, concentrados, suplementos alimenticios y otros suplementos conteniendo vitaminas, minerales, promotores de crecimiento, agentes terapéuticos. La lista precedente es meramente enumerativa.
3. Quedan excluidos aquellos que utilicen exclusivamente materias primas de origen vegetal, sin procesos de elaboración o industrialización como fardos, rollos, y granos enteros o partidos.

Del Registro e Inscripción

4. Los auto-elaboradores de alimentos para animales deberán registrarse en las oficinas locales del SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA, a través de la presentación por triplicado de la Solicitud de Inscripción que se adjunta al presente Capítulo, formando parte integrante del mismo como Apéndice 7. La obligatoriedad de la inscripción alcanza a aquellos auto-elaboradores que destinan los alimentos que elaboran alimentos para animales cuyos productos y subproductos, incluyendo carnes, leches, huevos u otros, con o sin industrialización, sean utilizados en el consumo alimentario humano. La solicitud de inscripción deberá estar firmada, en original en todas las copias, por el titular y por el responsable técnico, que deberá ser un profesional veterinario o ingeniero agrónomo, tal como lo establece la legislación vigente.
5. El número con que se identificará al establecimiento será el correspondiente al Registro Nacional de Productores Agropecuarios (RENSPA), o número de habilitación del establecimiento, equiparable al número de RENSPA, expresamente prevista en la normativa vigente de SENASA (entre ellos Registro de Granja según lo establecido en la RS 614/97).
6. Los responsables de las Oficinas Locales y/o Unidades Funcionales del SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA deberán remitir los duplicados de las solicitudes que le hayan sido presentadas a la DIRECCION NACIONAL DE FISCALIZACION AGROALIMENTARIA.

Condiciones Generales

7. En el acto de la inscripción se entregará, a título informativo, a los responsables del establecimiento que se inscribe, un ejemplar de las Buenas Prácticas para Auto-elaboradores que como Apéndice 8 se adjuntan al presente Capítulo como forma parte integrante del mismo. Los principios delineados en las Buenas Prácticas deben servir como criterio mínimo para un operador grande y como meta para uno pequeño.

8. Toda firma que elabore, fraccione, deposite y transporte productos destinados a la alimentación de sus propios animales, deberá contar con un responsable técnico profesional universitario de acuerdo a lo establecido en el Capítulo V, inciso 1, el que deberá dejar constancia escrita de todas las formulaciones de alimentos que indica, ingredientes con aclaración de proveedores, animales a los que está destinado, fecha y demás datos que permitan su individualización y fiscalización, asimismo se asentarán altas y bajas de los sucesivos responsables técnicos que ejerzan tal función. En caso de fórmulas utilizadas por productores avícolas y recomendada por el proveedor de la Línea Genética la misma deberá ser validada por el responsable técnico.

9. Los productos elaborados por los auto-elaboradores deberán cumplir con lo establecido en el Capítulo III, con excepción de incisos 3, 4, 5, 6, 7, y 9 los que hacen referencia principalmente a tamaños de salas y sectores de elaboración, modificaciones y plazos de presentación en éstas y especificaciones en el depósito del producto elaborado, así como los Capítulo IV, Capítulo VI y Capítulo VII, inciso 9.

10. Las sustancias medicamentosas que se incluyan en los productos deberán siempre estar inscriptas en el SENASA, incorporadas y formuladas de acuerdo a lo establecido en sus rótulos e indicadas por profesional médico veterinario, que extendiera la receta del fármaco, la que deberá archivararse durante el lapso mínimo de UN (1) año.

11. Los auto-elaboradores deberán disponer de un libro de actas habilitado y foliado por el Servicio, con destino a asentar los requisitos establecidos en el inciso 1 del presente

Capítulo y las novedades que surjan de la fiscalización periódica programada, realizada por inspectores oficiales.

Resolución SENASA 594/2015 -Norma Técnica de Alimentos para Animales de la REPÚBLICA ARGENTINA – Vigente a la fecha

ARTÍCULO 1° — Norma Técnica de Alimentos para Animales de la REPÚBLICA ARGENTINA. Aprobación. Se aprueba la Norma Técnica de Alimentos para Animales de la REPÚBLICA ARGENTINA, como marco normativo consolidado e integral para toda la temática de alimentos destinados a la alimentación animal.

ARTÍCULO 2° — Solicitud de Inscripción de Alimentos para Animales. Aprobación: Se aprueba la “Solicitud de Inscripción de Alimentos para Animales” que como Subanexo I, del Anexo I forma parte de la presente resolución.

ARTÍCULO 3° — Solicitud de Inscripción de Aditivos, Suplementos Vitamínicos, Minerales, Núcleos Vitamínicos Minerales y Premezclas de Aditivos. Aprobación: Se aprueba la “Solicitud de Inscripción de Aditivos, Suplementos Vitamínicos, Minerales, Núcleos Vitamínicos Minerales y Premezclas de Aditivos” que como Subanexo II, del Anexo I forma parte de la presente resolución.

ARTÍCULO 4° — Solicitud de Inscripción de Subproductos de Origen Vegetal Destinados a la Alimentación Animal. Aprobación: Se aprueba la “Solicitud de Inscripción de

Productos de Origen Vegetal Destinados a la Alimentación Animal” que como Subanexo III, del Anexo I forma parte de la presente resolución.

ARTÍCULO 5° — Directores Técnicos. Aprobación: Se aprueba las “Características de/los Director/es Técnico/s de Alimentación Animal”, que regula la actividad de los Directores Técnicos de Alimentación Animal, que como Anexo II forma parte integrante de la presente resolución.

ARTÍCULO 6° — Evaluación de Riesgo. La evaluación de riesgo en materia de alimentos para animales se efectuará en el ámbito de la Dirección de Higiene e Inocuidad en Productos Vegetal y Piensos dependiente de la Dirección Nacional de Inocuidad y Calidad Agroalimentaria del SENASA, a fin de:

Inciso a) Identificar los peligros existentes y los emergentes, asociados a las materias primas y productos destinados a la alimentación animal.

Inciso b) Desarrollar los perfiles de riesgo de materias primas y productos destinados a la alimentación animal solicitados por la Dirección Nacional de Inocuidad y Calidad Agroalimentaria del SENASA.

Inciso c) Recomendar medidas de mitigación de riesgos en materias primas y productos destinados a la alimentación animal, en función de los peligros identificados y los riesgos caracterizados.

Inciso d) Elaborar la lista de ingredientes exceptuados del registro de alimentos para animales por considerarse generalmente reconocidos como seguros (GRAS) o por estar aprobados por el organismo oficial competente para uso humano, siempre y cuando no presenten restricciones específicas para su uso y no se comercialicen como tales.

ARTÍCULO 7° — Comité Técnico Asesor ad-honorem. Se crea el Comité Técnico Asesor de Alimentos para Animales, el que funcionará en el ámbito de la Dirección Nacional de Inocuidad y Calidad Agroalimentaria del SENASA. Dicho Comité se integrará con representantes de las áreas del SENASA con incumbencias propias relacionadas en la temática de la alimentación animal, representantes de organizaciones gubernamentales y no gubernamentales, instituciones científicas, representantes de los agentes públicos y privados que integran las cadenas agroalimentarias relacionadas con los alimentos para animales. Sus decisiones, conclusiones y consejos no tienen carácter vinculante y se brindan al solo efecto del asesoramiento. Todas sus actividades son ad-honorem.

ARTÍCULO 8° — Evaluación.- La Dirección de Higiene e Inocuidad en Productos Vegetal y Piensos realizará en forma periódica una evaluación de todas las actuaciones y actividades relacionadas con la aplicación de la Norma Técnica aprobada en el Artículo 1°, para establecer criterios generales y homogéneos de implementación de la norma. Los

criterios que se establezcan serán informados periódicamente a las Direcciones de Centros Regionales para su implementación.

ARTÍCULO 9° — Buenas Prácticas de Manufactura (BPM). Plazos para su implementación. Las Buenas Prácticas de Manufactura, basadas en identificación de peligros y análisis del riesgo, deben implementarse obligatoriamente en los siguientes plazos contados a partir de la fecha de entrada en vigencia de la presente resolución, verificando el SENASA su implementación gradual y progresiva:

Inciso a) Los establecimientos que se habiliten después de entrada en vigencia de la presente resolución, deben demostrar la implementación y cumplimiento del manual de BPM, con registros auditables, en el plazo máximo de DOCE (12) meses posteriores a su habilitación.

Inciso b) Los establecimientos elaboradores o fraccionadores de alimentos para rumiantes y no rumiantes que utilicen proteínas de origen animal prohibidas y que se encuentren habilitados a la fecha de vigencia de la presente resolución, están obligados a la implementación y cumplimiento del manual de BPM en el plazo máximo de DOCE (12) meses posteriores a la entrada en vigencia de la presente resolución.

Inciso c) Los establecimientos elaboradores o fraccionadores de alimentos para animales con uso de productos fármaco-veterinarios que cuentan con habilitación al momento de la entrada en vigencia de la presente resolución, están obligados a la implementación y cumplimiento del manual de BPM en el plazo máximo de DOCE (12) meses posteriores a la entrada en vigencia de la presente resolución.

Inciso d) Los establecimientos elaboradores o fraccionadores de alimentos para rumiantes que no utilizan proteínas de origen animal y que cuentan con habilitación al momento de la entrada en vigencia de la presente resolución, están obligados a la implementación y cumplimiento del manual de BPM en el plazo máximo de DIECIOCHO (18) meses posteriores a la entrada en vigencia de la presente resolución.

Inciso e) Los demás establecimientos elaboradores o fraccionadores, están obligados a la implementación y cumplimiento del manual de BPM en el plazo máximo de VEINTICUATRO (24) meses posteriores a la fecha de entrada en vigencia de la presente resolución.

Inciso f) Los depósitos de alimentos para animales están obligados a la implementación y cumplimiento del manual de BPM en el plazo máximo de VEINTICUATRO (24) meses posteriores a la fecha de entrada en vigencia de la presente resolución.

ARTÍCULO 10. — Análisis de Peligros y Puntos Críticos de Control (APPCC). El Análisis de Peligros y Puntos Críticos de Control (APPCC) debe implementarse en los

establecimientos mencionados en el Artículo 9°, en los plazos que sean establecidos por la Dirección Nacional de Inocuidad y Calidad Agroalimentaria, en función del riesgo de producción, desde el punto de vista de inocuidad.(Artículo rectificado por art. 1° de la Resolución N° 203/2016 del Servicio Nacional de Sanidad y Calidad Agroalimentaria B.O. 29/04/2016)

ARTÍCULO 11. — Vencimiento de las Inscripciones. Las firmas y establecimientos que a la fecha de entrada en vigencia de la presente resolución cuenten con más de DIEZ (10) años de antigüedad respecto de su inscripción y habilitación en el Registro Nacional de Firmas y Establecimientos de Alimentación Animal, deben renovar dichas inscripciones y habilitaciones en el plazo máximo de UN (1) año a contar desde la fecha de entrada en vigencia de la presente resolución.(Nota Infoleg: por art. 1° de la Disposición N° 20/2017 de la Dirección Nacional de Inocuidad y Calidad Agroalimentaria B.O. 23/3/2017 se amplía el plazo establecido en el presente artículo, en QUINCE (15) meses, a contar desde el vencimiento del plazo establecido en el mismo. Vigencia: a partir del día siguiente al de su publicación en el Boletín Oficial.)

ARTÍCULO 12. — Alimento para animales con medicamento. Plazos de vigencia. Se establecen los plazos de cumplimiento de requerimientos y vigencia de registros:

Inciso a) Registros vigentes de alimentos para animales. Las firmas titulares de registros vigentes de alimentos para animales que contengan antibióticos, antiparasitarios o coccidiostáticos deben presentar debidamente cumplimentado la “Solicitud de Inscripción de Alimentos para Animales” que como Subanexo I del Anexo I forma parte integrante de la presente resolución, en un plazo máximo de UN (1) año a partir de la vigencia de la presente resolución.(Nota Infoleg: por art. 1° de la Disposición N° 63/2016 de la Dirección Nacional de Inocuidad y Calidad Agroalimentaria B.O. 14/11/2016 se prorroga el plazo para presentar el estudio de estabilidad establecido por el presente artículo incisos a) y b), hasta tanto el Servicio Nacional de Sanidad y Calidad Agroalimentaria determine que se encuentran desarrolladas y adecuadas las capacidades técnicas de los laboratorios nacionales para realizar los estudios requeridos. Vigencia a partir del día siguiente al de su publicación en el Boletín Oficial).

Inciso b) Nuevas solicitudes de inscripción de productos. Los productos que soliciten registrarse dentro del año de entrada en vigencia de la presente resolución, deben presentar debidamente cumplimentado el punto 20.5; 20.6 y 20.7 de la “Solicitud de Inscripción de Alimentos para Animales” que como Subanexo I del Anexo I forma parte integrante de la presente resolución, en un plazo máximo de UN (1) año a partir de la vigencia de la presente resolución.

Inciso c) El Registro Nacional de Productos para la Alimentación Animal del SENASA no aceptará solicitudes de registro de alimentos para animales con antibióticos, antiparasitarios o coccidiostáticos a partir del 1 de julio de 2017.

Inciso d) A partir del 2 de enero de 2019 quedan automáticamente dados de baja los registros y certificados de uso y comercialización de alimentos para animales con antibióticos, antiparasitarios o coccidiostáticos, sin perjuicio del cumplimiento de otros plazos que se establezcan por normas que regulen la materia, debiéndose cumplir con el plazo menor.

Inciso e) Las firmas titulares de registro de alimentos para animales con antibióticos, antiparasitarios o coccidiostáticos tendrán un plazo de TREINTA (30) días a partir del día siguiente de la baja del certificado de autorización de comercialización y uso para declarar, mediante nota con carácter de declaración jurada, ante el Registro Nacional de Productos para la Alimentación Animal del SENASA el remanente de productos y envases, indicando los lugares en los cuales se hallen depositados bajo su responsabilidad.

Inciso f) El Registro Nacional de Productos para la Alimentación Animal del SENASA informará a la firma el destino final que debe darse de los remanentes declarados según el Inciso d) del presente artículo en un plazo de TREINTA (30) días de recibida la declaración.

ARTÍCULO 13. — Obligatoriedad de la Dirección Técnica. Las firmas que inscriban productos en el Registro Nacional de Productos para la Alimentación Animal del SENASA, deben contar al menos con UN (1) Director Técnico del Producto. Los establecimientos que desarrollen actividades previstas en la presente resolución, deben contar al menos con UN (1) Director Técnico de Establecimiento. (Nota Infoleg: por art. 2° de la Resolución N° 564/2016 del Servicio Nacional de Sanidad y Calidad Agroalimentaria B.O. 11/10/2016 se establece que quienes desempeñen actividades reguladas por la presente Resolución deben contar con un Director Técnico de acuerdo a la misma, a partir del 1 de enero de 2017. Vigencia: a partir del día siguiente al de su publicación en el Boletín Oficial.)

ARTÍCULO 14. — Facultades. Se faculta a la Dirección de Inocuidad y Calidad Agroalimentaria del SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA a modificar los plazos indicados en la presente resolución, así como a establecer otros plazos no contemplados en la misma.

ARTÍCULO 15. — Guía de Buenas Prácticas por Cadena. Se faculta a la Dirección de Inocuidad y Calidad Agroalimentaria del SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA a establecer Guías de Buenas Prácticas específicas por cadena agroalimentaria para elaboradores integradores y elaboradores de autoconsumo de alimentos para animales.

ARTÍCULO 16. — Sanciones: El incumplimiento a la presente resolución es pasible de las sanciones dispuestas por el Artículo 18 del Decreto N° 1.585 del 19 de diciembre de 1996,

sin perjuicio de las medidas preventivas previstas en la Resolución N° 38 del 3 de febrero de 2012 del MINISTERIO DE AGRICULTURA, GANADERÍA Y PESCA.

ARTÍCULO 17. — Incorporación: La presente resolución se incorpora al Libro III, Parte Primera, Título III, Capítulo II del Digesto Normativo del SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA, aprobado por Resolución N° 800 del 9 de noviembre de 2010 y su complementaria 445 del 2 de octubre de 2014.

ARTÍCULO 18. — Abrogación de normas. Se abrogan las Resoluciones Nros. 354 del 26 de abril de 1999 del SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA; 1.389 del 29 diciembre de 2004 de la entonces SECRETARÍA DE AGRICULTURA GANADERÍA PESCA Y ALIMENTOS; 117 del 17 de septiembre de 1995 del ex-SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD ANIMAL; 525 del 26 de noviembre de 2001, 341 del 24 de julio de 2003, 656 del 22 de septiembre de 2006 y 440 del 5 de junio de 2009, todas del SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA; las Disposiciones Nros. 1 del 5 de enero de 2007 y 115 del 5 de septiembre de 2008 de la ex-Dirección Nacional de Fiscalización Agroalimentaria del mentado Servicio Nacional (Artículo rectificado por art. 2° de la Resolución N° 203/2016 del Servicio Nacional de Sanidad y Calidad Agroalimentaria B.O. 29/04/2016).

ARTÍCULO 19. — Vigencia. La presente resolución entrará en vigencia a partir del día siguiente a su publicación en el Boletín Oficial.

ARTÍCULO 20. — De forma. Comuníquese, publíquese, dése a la Dirección Nacional del Registro Oficial y archívese. — Ing. Agr. DIANA MARIA GUILLEN, Presidenta, Servicio Nacional de Sanidad y Calidad Agroalimentaria.

ANEXO 1 – 18.-ELABORADORES INTEGRADORES Y ELABORADORES DE AUTOCONSUMO

18.2.- ELABORADORES DE AUTOCONSUMO.

18.2.1.- Elaboración y destino de los alimentos. El alimento del elaborador de autoconsumo debe elaborarse en el mismo predio donde se encuentran la totalidad o parte de las animales a las cuales se destina el alimento.

18.2.2.- Prohibición de comercializar. El alimento del elaborador de autoconsumo no puede comercializarse, ni donarse

18.2.3.- Traslado del alimento. El alimento únicamente puede ser trasladado a otro predio del elaborador de autoconsumo, para ser consumido únicamente por animales que estén bajo responsabilidad de este último.

18.2.4.- Animales que pueden consumir el alimento. El alimento solo puede ser suministrado para consumo, a animales que estén bajo responsabilidad del elaborador de autoconsumo.

18.2.5.- Responsabilidad. Los elaboradores de autoconsumo son las responsables de cumplir e implementar lo establecido en el presente numeral 18 y son responsables por las condiciones higiénico-sanitarias de los productos que elaboran.

18.2.6.- Identificación en el RENSPA. Los elaboradores de autoconsumo están obligados a declarar en el SIGSA, si elaboran todo o parte del alimento que suministran a sus animales.

18.2.7.- Traslado del alimento. El traslado del alimento de elaboradores de autoconsumo debe estar amparado "Documento de transito de alimentos de autoconsumo", el cual se encuentra disponible en el sitio web del SENASA

18.2.8.- Ingredientes. Los ingredientes, industrializados y procesados, incluidos núcleos, vitaminas, minerales, aditivos, así como los productos terapéuticos que se utilicen, deben estar aprobados y registrados por el SENASA, u Organismo Oficial competente, excepto los elaborados a pedido, los que deben cumplir con lo establecido en el numeral 17.

18.2.9.- Trazabilidad y Rastreabilidad. Los elaboradores de autoconsumo deben asegurar la trazabilidad y rastreabilidad de los productos que elaboran, registrando el origen de las materias primas, identificando los batch o lotes de producción y el destino del producto. Todas las actividades deben estar debidamente registradas, para su verificación por parte del SENASA.

18.2.10.- Buenas Prácticas de Manufacturas para Establecimiento de Autoconsumo. Se establece como obligatoria la guía de Buenas Prácticas establecida en el numeral 18.2.11 para los elaboradores de autoconsumo. La misma debe implementarse de acuerdo con las características propias de cada establecimiento.

18.2.11.- GUIA DE BUENAS PRÁCTICAS PARA ESTABLECIMIENTOS ELABORADORES DE AUTOCONSUMO.

18.2.11.1.- Objeto. La presente guía tiene como objeto establecer las condiciones de higiene e inocuidad de los productos elaborados para autoconsumo.

18.2.11.2.- Materias primas.

18.2.11.2.1.- Materias primas de origen vegetal.

18.2.11.2.1.1.- Industrializadas. Las materias primas industrializadas de origen vegetal deben proceder de establecimientos habilitados por el SENASA y cumplir con la presente normativa.

18.2.11.2.1.2.- No industrializadas. En caso de provenir directamente de productores agrícolas, los mismos deben estar inscriptos en el RENSPA, debiendo exigirse la constancia de dicha inscripción o acreditarse la misma con la documentación comercial correspondiente (remito, carta de porte, etc.). La documentación debe archivar por DOS (2) años.

18.2.11.2.2.- Materias primas de origen animal Las materias primas de origen animal deben proceder de establecimientos habilitados por el SENASA y dar cumplimiento a los requerimientos específicos establecidos por la normativa vigente.

18.2.11.3.- Agregado de Productos Veterinarios en el Alimento. Cuando se suministren productos veterinarios con el alimento, aquellos deben estar aprobados y registrados en el SENASA y su uso debe ajustarse a lo establecido en sus rótulos o prospectos. Cuando se requiera instrucciones específicas de administración y/o periodo de restricción de uso previo a la faena, se debe avisar fehacientemente al personal que suministra los alimentos.

18.2.11.3.1.- Se debe prestar particular atención al periodo de restricción de uso del producto veterinario, previo a la faena del o de los animales que lo consumieron. Debe registrarse claramente la fecha de la última alimentación y la fecha de entrega para faena.

18.2.11.3.2.- Los medicamentos deben permanecer cerrados, identificados, aislados, con acceso restringido a personal autorizado.

18.2.11.4.- Aplicación de Productos veterinarios. En la aplicación y utilización de productos veterinarios, en los alimentos que elaboran los elaboradores de autoconsumo se debe implementar el Libro de Registro de Tratamientos de los Establecimientos Pecuarios de Producciones de Animales para Consumo Humano, previsto por la Resolución SENASA N° 666 del 2 de septiembre de 2011.

18.2.11.5.- Alimentos para Rumiantes (Bovinos, Ovinos, Caprinos y otros): Los alimentos para rumiantes deben elaborarse cumpliendo con lo establecido en el Numeral 19 de la presente Norma Técnica.

18.2.11.6.- Instalaciones, Equipos y Componentes para la Elaboración.

18.2.11.6.1.- Instalaciones fijas.

18.2.11.6.1.1.- Las instalaciones, equipos y componentes deben limpiarse con regularidad evitando la acumulación de polvo, suciedad, alimento o materia prima derramada en

pisos del edificio y circundantes, en el exterior de la maquinaria, en cielos rasos, paredes, estructuras del techo, cavidades y salientes.

18.2.11.6.1.2.- Las materias primas deben estar separadas de fertilizantes, productos fitosanitarios, productos veterinarias, combustibles, lubricantes y productos de limpieza.

18.2.11.6.1.3.- Debe asegurarse la operatividad en caso de lluvia.

18.2.11.6.1.4.- Las instalaciones deben contar con una adecuada ventilación. 18.2.11.6.1.5.- En el sitio de elaboración, depósito carga y descarga no debe haber presencia de animales.

18.2.11.6.1.5.- En el sitio de elaboración, depósito carga y descarga no debe haber presencia de animales.

18.2.11.6.1.6.- Deben retirarse diariamente del sitio de producción, los residuos de materias primas e ingredientes que se produzcan durante la elaboración.

18.2.11.6.2.- Instalaciones móviles.

18.2.11.6.2.1.- Los equipos y componentes deben limpiarse periódicamente, evitando la acumulación de polvo, suciedad, alimento o materia prima derramada alrededor de la maquinaria y circundantes.

18.2.11.7.- Almacenaje.

18.2.11.7.1.- Las materias primas, los ingredientes y alimentos terminados, almacenados a granel o envasados, deben estar separados de otros ingredientes y alimentos terminados, identificados y protegidos de las inclemencias climáticas.

18.2.11.7.2.- Se deben implementar medidas que permitan reducir el riesgo de contaminación física, química y biológica.

18.2.11.7.3.- Bolsas. El área de almacenaje de material embolsado debe tener el tamaño suficiente que permita la separación adecuada entre los diferentes materiales y que posibilite la rotación de stock, sobre la base de "primero entra, primero sale", esto se logra etiquetando los lotes o, con bolsas numeradas, llevando el registro de las mismas.

18.2.11.8.- Control de Plagas. Se deben efectuar tratamientos y controles adecuados para evitar la presencia de plagas, en particular aves, roedores e insectos. Las tareas pueden ser efectuadas por personal propio, con la supervisión de un responsable profesional o con personal externo contratado.

18.2.11.9.- Maquinaria de Molienda/Mezcladoras.

18.2.11.9.1.- Se debe usar maquinaria apta para el propósito, observando las recomendaciones del fabricante en cuanto a capacidad, método y tiempo de operación.

18.2.11.9.2.- Se debe efectuar regularmente el mantenimiento y control de las balanzas, con registros auditables.

18.2.11.9.3.- Se debe efectuar el mantenimiento de las maquinarias, realizando un programa preventivo de lubricación, registro de roturas, etc., para realizar el servicio técnico en fecha

18.2.11.9.4.- Deben utilizarse equipos o maquinarias que puedan lavarse o limpiarse fácilmente, a los fines de evitar la contaminación cruzada.

18.2.11.10.- Operarios que elaboran los alimentos

18.2.11.10.1.- Todo el personal que interviene en la fabricación almacenamiento y manipulación de los piensos e ingredientes de los alimentos debe estar debidamente capacitado y conocer su función y su responsabilidad respecto de la inocuidad de los alimentos.

18.2.11.10.2.- Los operarios deben conocer y aplicar el contenido de las Buenas Prácticas.

18.2.11.11.- Manejo de Materias Primas.

18.2.11.11.1.- Condiciones Generales.

18.2.11.11.2.- Debe llevarse un "Registro de Recepción" del origen, fecha de recepción, descripción del ingrediente, identificación de lote y cantidad, de todas las materias primas que se utilicen.

18.2.11.11.3.- Las materias primas deben evaluarse en la entrega, antes de la descarga, a los fines de evitar la recarga en caso de rechazo.

18.2.11.11.4.- Se debe efectuar un rápido examen visual, de olfato y físico a las materias primas, antes de la descarga, para observar si tienen contaminantes como insectos u olores. Los productos deben mezclarse de forma tal que se reduzcan al mínimo las posibilidades de contaminación y se logre un producto homogéneo.

18.2.11.12.- Mezclado. Los productos deben mezclarse de forma tal que se reduzcan al mínimo las posibilidades contaminación y se logre un producto homogéneo.

18.2.11.13.- Registros de Productos Elaborados. Deben mantenerse registros de los procedimientos de elaboración de productos.

Segunda Etapa

Como primera medida de análisis surge permanentemente no solo en los capítulos analizados para presentar el proyecto de modificación, contradicciones no solo entre puntos del ANEXO I de la Resolución 594/2015 sino que también aparecen contradicciones entre incisos dentro de cada punto como surge en el punto 18.2.1 Elaboración y destino de las alimentos y 18.2.3 Traslado del alimento, en donde el primero habla del elaborador de autoconsumo, y especificando que aquella producción de alimento debe elaborarse en el mismo predio donde se encuentran la totalidad o parte de las animales y dos incisos más abajo habla sobre el traslado de ese producto.

Retomando y haciendo hincapié sobre el presente trabajo y la modificación planteada se puede encontrar como primer hallazgo que en la Resolución SENASA 594/2015 las modificaciones realizadas en su ANEXO I, punto 18.2 – ELABORADORES DE AUTOCONSUMO, no hace mención acerca de algún tipo de registro documental de estos elaboradores. Hace mención solamente del registro en el RENSPA a través de SIGSA, sin ningún tipo de responsabilidad por parte del productor como la hacia la 341/20003 con su DDJJ, comprometiendo al productor y al Médico Veterinario.

Si bien en el punto 18.2.6 de la presente resolución solicita la identificación en el RENSPA (REGISTRO NACIONAL SANITARIO DE PRODUCTORES AGROPECUARIOS) obligándolos a declarar en el SIGSA (SISTEMA DE GESTION DE SANIDAD ANIMAL), no se realiza ningún tipo de monitoreo de estos tipos de establecimientos por ninguna de las áreas ya sea sanidad animal o inocuidad y calidad.

Continuando con lo mencionado en el párrafo anterior el punto 18.2.9 habla sobre la trazabilidad y rastreabilidad de los productos que elaboran, registrando el origen de las materias primas, identificando los batch o lotes de producción y el destino del producto. Todas las actividades deben estar debidamente registradas, para su verificación por parte del SENASA.

En la Resolución SENASA 341/2003, los elaboradores de autoconsumo no solo debían registrarse ante el organismo a través del RESNPA sino que lo hacían

completando una DDJJ junto con ciertos requisitos que se solicitaban en la hoja 2 de la DDJJ mencionada (ANEXO CAPITULO IX – Resolución SENASA 341/2003). Estos Requisitos quedaban en las oficinas locales como registro y se giraba copia la Ex Coordinación Temática de Fiscalización Agroalimentaria, para tomar conocimiento de las instalaciones, dependencias y especies a la que dedicaban la elaboración de alimento para animales.

Por tal motivo el análisis realizado a la normativa presente contempla una modificación sustancial en cuanto al registro, seguimiento y control de los ESTABLECIMIENTOS ELABORADORES PARA AUTOCONSUMO, tomando una intervención presencial por parte del personal de Sanidad Animal al desarrollo de actividades de control.

Tercera Etapa

El desarrollo de la propuesta se realizó sobre la base de dos ejes principales:

-En lo que respecta al registro, se debería seguir presentando en las Oficinas Locales la documentación solicitada, pero en este caso haciéndolo según lo manifestado en el ANEXO I (APA 18.2) del presente trabajo.

-En cuanto análisis de los documentos, tanto el área técnica como el área jurídica, evaluarían si los actores son competentes o no para poder desarrollar la actividad solicitada, responsabilizándolos e involucrándolos en este tipo actividad desarrollada.

El resultado del análisis y desarrollo de la propuesta incluye en el anexo I el formulario (APA 18.2) “SOLICITUD DE INSCRIPCIÓN DE FIRMA ESTABLECIMIENTOS ELABORADORES PARA AUTOCONSUMO” el cual se anexa a continuación

Conclusiones:

- ✓ Del análisis de ambas normas surge que si bien la Resolución SENASA 594/2015 sustituye no solo a la Resolución SENASA 341/2003 sino también a varias normas con fines de mejora, no dejan de existir falencias en la actual norma que descuidan aspectos de control sanitario de gran importancia para sostener y conservar el estatus sanitario otorgado por la OIE.
- ✓ La propuesta de implementar un Registro de los “ESTABLECIMIENTOS ELABORADORES PARA AUTOCONSUMO” a través del formulario presentado en el ANEXO I (APA 18.2) articularía el trabajo en conjunto entre Sanidad Animal e Inocuidad y Calidad Agroalimentaria y de este modo se abarcaría una cobertura territorial absoluta, debido a la distribución espacial de las oficinas locales en cada municipio y teniendo así representación en todo el territorio nacional.
- ✓ La propuesta de trabajar en conjunto con las oficinas locales, en cuanto al registro de este tipo de establecimientos elaboradores de alimento para autoconsumo mancomunado con el área de inocuidad y calidad agroalimentaria, no deja de ser superadora desde el punto de vista institucional sino también desde el punto socio económico.
- ✓ La presente propuesta tiende a evitar la pérdida de estatus sanitario como país de riesgo insignificante ante la aparición de esta enfermedad, lo cual podría afectar no solo económicamente al mercado mundial de exportación de productos y subproductos de origen animal sino también al mercado nacional, y no solo económicamente, apariciones de casos de encefalopatía espongiforme bovina pondrían en riesgo la salud pública por tratarse de una enfermedad crónica.

Bibliografía:

1. Resolución 594/2015 SERVICIO NAC. DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA 26-nov-2015 - Publicada en el Boletín Oficial del 04-dic-2015 Número: 33270 Página: 71

<http://servicios.infoleg.gob.ar/infolegInternet/verNorma.do?id=256380>

2. Resolución 1389/2004 SECRETARIA DE AGRICULTURA, GANADERIA, PESCA Y ALIMENTOS 29-dic-2004 - Publicada en el Boletín Oficial del 04-ene-2005 Número: 30562 Página: 6

<http://servicios.infoleg.gob.ar/infolegInternet/verNorma.do?id=102568>

3. Resolución 341/2003 SERVICIO NAC. DE SANIDAD Y CALIDAD AGROALIMENTARIA 24-jul-2003 - Publicada en el Boletín Oficial del 30-jul-2003 Número: 30202 Página: 8

<http://servicios.infoleg.gob.ar/infolegInternet/verNorma.do?id=87137>

4. Capítulo 11.4. del [Código Terrestre](#)

http://www.oie.int/index.php?id=169&L=2&htmfile=chapitre_bse.htm

5. Reconocimiento del estatus sanitario de los Países Miembros respecto al riesgo de la encefalopatía espongiforme bovina

http://www.oie.int/fileadmin/Home/esp/Animal_Health_in_the_World/docs/pdf/2016_E20_R_ESO_BSE.pdf

6. Carrillo BJ; FJ Blanco Viera, LE Weber y col. Encefalopatías Espongiformes Transmisibles. Notas técnicas Programa de Vigilancia de BSE y Scrapie- Informe de Avance – Junio de 1999 – Rev.Mes. Ver. 1999; 80:453-459.
7. Office International des epizooties (OIE). Manual of Standards for Diagnostic Test and Vaccines. Chapter 2,3.13 5th Edition 2004; ISBN 92-9044-632-3.
8. Wells GAH, RD Handcock, RJ Higgins y col. Bovine spongiform encephalopathy Diagnostic significance of vacuolar changes in selected nuclei of medulla oblongata. Vet. Rec. 1989; 125:521 – 524
9. Wilesmith J, R Morris, M Stevenson y col. Development of Method for the evaluation of National Surveillance Data and Optimization of National Surveillance Strategies for Bovine Spongiform Encephalopathy. Weybridge, England, European Union TSE Community Reference Laboratory, Veterinary Laboratories Agency.

10. OIE 2017 <http://www.oie.int/es/quienes-somos/>- revisado noviembre 2017

11. OIE - Sanitario para los Animales Terrestres
<http://www.oie.int/doc/ged/D6435.PDF> 01/03/ 2017
12. Mapa del estatus oficial del riesgo de EEB en países miembros de la OIE -
<http://www.oie.int/es/sanidad-animal-en-el-mundo/estatus-sanitario-oficial/eeb/es-bse-carte/> - ultima actualizacion mayo 2017.
13. OIE 2017 - Código Sanitario para los Animales Terrestres
<http://www.oie.int/es/normas-internacionales/codigo-terrestre/> - 01/03/ 2017